# (19)日本国特許庁 (JP) (12) 公 開 特 許 公 報 (A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平7-258474

(43)公開日 平成7年(1995)10月9日

(51) Int.Cl.6 識別記号 庁内整理番号 FΙ 技術表示箇所

C 0 8 L 21/00 KDV CEQ Z C 0 8 J 3/24

C08K 5/54

審査請求 未請求 請求項の数2 FD (全 7 頁)

(21)出願番号 (71)出願人 390023607 特願平7-60091

バイエル・アクチエンゲゼルシヤフト (22)出願日 平成7年(1995)2月24日 BAYER AKTIENGESELLS

CHAFT

ドイツ連邦共和国デー51368 レーフエル (31)優先権主張番号 P4406947.2

クーゼン(番地なし)

ドイツ (DE) (72)発明者 トーマス・シヨル

> ドイツ51469ベルギツシユグラートパツ ハ・アルテビツペルフユルターシュトラー

セ24アー

(74)代理人 弁理士 小田島 平吉

最終頁に続く

## (54) 【発明の名称】 硫黄とケイ素を含んでいる補強用添加剤を含有しているゴム混合物

#### (57)【要約】

(32)優先日

(33)優先権主張国

【構成】 少なくとも1種の加硫剤、充填材、任意に他 のゴム用添加剤、および式  $R^1R^2R^3Si-X^1-(-S_x-Y-)_m-(-S_x-X^2-SiR^1R^2R^3)_n$ 

1994年3月3日

で表される少なくとも1種の補強用添加剤が入ってい る、本発明に従うゴム混合物を加硫ゴムの製造で用い る。

【効果】 これらを用い、特に、良好な湿潤横滑り抵抗 と高い耐摩耗性を示すと共に低い転がり抵抗を示すタイ ヤを製造することができる。

【特許請求の範囲】

\*加硫剤、充填材、任意に他のゴム用添加剤、および式

【請求項1】 ゴム混合物において、少なくとも1種の\*

1

 $R^{1}R^{2}R^{3}Si-X^{1}-(-S_{x}-Y-)_{m}-(-S_{x}-X^{2}-SiR^{1}R^{2}R^{3})_{n}$  (I)

(2)

[式中、 $R^1$ 、 $R^2$ および $R^3$ は、同一もしくは異なり、  $C_1 - C_8$ アルキル、 $C_1 - C_8$ アルコキシ、フェニルまた はフェノキシを表すが、但しこれらの基R1からR3の少 なくとも1つがアルコキシまたはフェノキシ基であるこ とを条件とし、X<sup>1</sup>およびX<sup>2</sup>は、同一もしくは異なり、 任意に不飽和の、線状もしくは分枝している二価のC1 -C12アルキル基を表し、Yは、酸素、硫黄もしくは窒 10 素原子または芳香族C6-C12アリール基が割り込んで いてもよい、C6-C12アリール、C1-C8アルコキシ またはヒドロキシ基で任意に置換されていてもよい、任 意に不飽和の、線状、分枝もしくは環状の二価、三価ま たは四価のC1-C8アルキル基を表し、そしてまたC6 -C12アリール基またはヘテロアリール基を表し、m は、1から20の整数を表し、nは、1から6の数を表 し、そしてxは、1から6の数を表す]で表される少な くとも1種の補強用添加剤を含んでおり、ここで、この 補強用添加剤を各場合とも使用するゴム量を基準にして O. 1から15重量%の量で用いるゴム混合物。

【請求項2】 加硫ゴムを製造するための請求項1記載 ゴム混合物の使用。

#### 【発明の詳細な説明】

【 0 0 0 1 】 本発明は、硫黄とケイ素を含んでいる補強 用添加剤を含有している新規なゴム混合物に関係してい ると共に加硫ゴムの製造で上記ゴム混合物を使用するこ とに関係している。本発明に従う加硫ゴムは、複合体の 製造、特にタイヤを製造するに適切であり、これらは、 良好な湿潤横滑り(wet skid)抵抗および高い 耐摩耗性を示すと共に低い転がり抵抗を示す。

【0002】タイヤの製造でも用いられる、改良された ヒステリシス挙動を示す加硫ゴムは公知であるが、これ らは望ましくない特性を数多く示す。従って、ヨーロッ パ特許第253 365号には、ヒステリシス挙動を改※

 $R^{1}R^{2}R^{3}Si-X^{1}-(-S_{x}-Y-)_{m}-(-S_{x}-X^{2}-SiR^{1}R^{2}R^{3})_{n}$  (I)

[式中、 $R^1$ 、 $R^2$  および $R^3$  は、同一もしくは異なり、 $C_1-C_8$  アルキル、 $C_1-C_8$  アルコキシ、フェニルまたはフェノキシを表すが、但しこれらの基 $R^1$  から $R^3$  の少なくとも1 つがアルコキシまたはフェノキシ基であることを条件とし、 $X^1$  および $X^2$  は、同一もしくは異なり、任意に不飽和の、線状もしくは分枝している二価の $C_1-C_{12}$  アルキル基を表し、Y は、酸素、硫黄もしくは窒素原子または芳香族 $C_6-C_{12}$  アリール基が割り込んでいてもよい、 $C_6-C_{12}$  アリール、 $C_1-C_8$  アルコキシまたはヒドロキシ基で任意に置換されていてもよい、任意に不飽和の、線状、分枝もしくは環状の二価、三価または四価の $C_1-C_8$  アルキル基を表し、そしてまた $C_6-C_{12}$  アリール基またはヘテロアリール基を表し、M

※良することを意図した特定のニトロサミン類が記述され ている。しかしながら、これらの化合物を用いると、ニ トロサミン類が遊離し得るといった危険性がある。この 理由で、ニトロ基とニトロソ基が入っていないゴム用添 加剤が望まれている。米国特許第4 690965号に 従い、ヒステリシス挙動を改良する目的でニトロソアニ リン類が用いられているが、これを用いることに関連し て同様な疑問が存在している。低下したヒステリシス損 を示す、特定のジフェニルスルフィド類が入っている加 硫ゴムもまた、ヨーロッパ特許第366 952号から 公知である。しかしながら、上記添加剤は本質的に天然 ゴムで有効性を示さずそして更にそのゴムの分解を生じ させるといった欠点が存在している(この点に関しては 米国特許第2 470948号を参照のこと)。ドイツ 特許出願公開第2 141 159号、2 141 1 60号および2 255 577号には、特にシリカ含 有加硫ゴムのための補強用添加剤として特定のオルガノ シラン類が記述されている。シリカを充填した踏面を製 造する目的で上記オルガノシラン類を用いることもまた ヨーロッパ特許第447 066号に記述されている。 シリカを基とする物質とオルガノシラン類を組み合わせ ることにより、これらを用いない時に通常に起こる如き タイヤの耐摩耗性減退および湿潤横滑り抵抗力減退を生 じさせることなく成功裏に、タイヤが示す転がり抵抗の 低下がもたらされた。しかしながら、公知オルガノシラ ン類に関するヒステリシス挙動および補強効果、特にそ れに相当して補強されるゴムの硬度およびモジュラス は、改良を行うにふさわしいものである。

【0003】従って、本発明はゴム混合物を提供するものであり、これは、少なくとも1種のゴム、加硫剤、充填材、任意に他のゴム用添加剤、および式

★し、そしてxは、1から6の数を表す]で表される少なくとも1種の補強用添加剤を含んでおり、ここでは、この補強用添加剤を各場合とも使用するゴム量を基準にし 40 て0.1から15重量%の量で用いる。

【0004】本発明に従うゴム混合物は、補強用添加剤を好適には0.1から10重量%、特に好適には1から7.5重量%含んでいる。

ジエチレンもしくは $\alpha$ ,  $\alpha$ ' -Pーキシリデン、1, \*10の整数を表す、上記式で表される補強用添加剤を含 2, 3-プロピリデン、N, N', N"-トリエチレン または1,3,5-s-トリアジニル基を表し、そして ここで、nが1から6の整数を表し、そしてmが1から\*

んでいる。

4

【0006】以下に挙げる式に相当する補強用添加剤が 特に好適である:

(RO) 3 Si CH2 CH2 CH2 - [-Sx - CH2 CH2 -] n - Sx - CH2 CH2 CH2 Si (OR) 3 (1)

式中 R=CH3、C2H5、

%【0007】

x = 1 - 6

【化1】

n = 1 - 10,

$$(RO)_{3}SiCH_{2}CH_{2}CH_{2}CH_{2}CH_{2}CH_{2}CH_{2}CH_{2}CH_{2}CH_{2}CH_{2}CH_{2}CH_{2}Si(OR)_{3}$$
(2)

【0008】式中 R=CH3、C2H5、

$$\star n = 1 - 10$$
.

x = 1 - 6

(RO) 3 Si CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> -  $(-S_x - (CH_2)_6 -)_n - S_x - CH_2 CH_2 CH_2 Si (OR)$  3 (3)

式中 R=CH3、C2H5、C3H7、

n = 1 - 10

【化2】

x=1-6

【0010】式中 R=CH3、C2H5、C3H7、

◆【0011】 【化3】

n = 1 - 10

x = 1 - 6

【0012】式中 R=CH3、C2H5、C3H7、

$$* x = 1 - 6$$

n = 1 - 10

(RO) 3 Si -CH2 CH2 CH2 -  $(S_x$  -CH2 CH2 OCH2 CH2 - ) n -  $S_x$  - CH2 CH2 CH2 Si (OR) 3 (6)

式中 R=CH<sub>3</sub>、C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>、C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>

n = 1 - 10

x = 1 - 6

【0014】式中 R=CH3、C2H5、C3H7、

n = 1 - 10

x = 1 - 6

 $(RO)_3Si-CH_2CH_2CH_2-(-S_x-(CH_2)_6-)_r-(S_x-(CH_2)_8-)_p-CH_2CH_2CH_2Si(OR_3)$  (9)

【0016】式中 R=CH3、C2H5、C3H7、

$$rac{1}{2}$$
 n = 1 - 10,

 $R' = CH_3$ ,  $C_2H_5$ ,  $C_3H_7$ ,  $C_6H_5$ ,  $OCH_3$ , OC

$$x = 1 - 6$$

2 H<sub>5</sub> OC<sub>3</sub> H<sub>7</sub> OC<sub>6</sub> H<sub>5</sub>

式中  $R=CH_3$ 、 $C_2H_5$ 、 $C_3H_7$ 、

$$\oint 50 \oint r + p = 2 - 10$$

x = 1 - 6、以下の式に相当する補強用添加剤が特に好\* \*適である:

(RO)  $_3$  Si CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> - (-S<sub>x</sub> - (CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub>)  $_6$  -)  $_n$  -S<sub>x</sub> -CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> -Si (OR)  $_3$ 

[0017]

20

40

[0018] ここで、X=1から6であり、そしてn=1から4である。

【0019】本発明に従う補強用添加剤は、独立して使 用可能であると共に、これらを互いに混合してもよい。 これに関連して、明確な分子量を示す個々の化合物か或 は明確な分子量分布を示すオリゴマー混合物のどちらか を用いることができる。技術的処理が理由で、多くの場 合、上記補強用添加剤のオリゴマー混合物もしくはポリ マー混合物を製造してこれらをオリゴマー形態またはポ リマー形態として用いる方が容易である。オリゴマー類 またはポリマー類の形態でこれらの補強用添加剤を用い る場合、これらは、ゲル浸透クロマトグラフィーで測定 して約500から8000の平均分子量を示す。

【0020】本発明に従う新規な補強用添加剤の製造は 下記の如き種々の方法で実施可能である。

【0021】A: メルカプト基含有シラン類およびジ メルカプタン類および/またはポリメルカプタン類と二 塩化硫黄または二塩化二硫黄との反応を、塩化水素を脱 離させながら完結させることによる方法。この反応は、 本質的に知られている様式で下記のように、任意に溶 媒、例えばアルコール類または芳香族炭化水素などの存 在下-30から+80℃の温度で実施可能である:

 $R^1R^2R^3Si-X-SH + HS-Y-SH + S_xC1_2 \rightarrow$ 

 $R^{1}R^{2}R^{3}Si-X_{x+2}-(Y-S_{x+2})_{m}-X-SiR^{1}R^{2}R^{3} + HC1$ この反応の実行に関する情報に関しては、Houben -Weyl著「Methoden der organ ischen Chemie」、9巻、88ff頁(1 955) およびE 11巻(1985)、Thieme Verlag、Stuttgartを参照することが できる。

【0022】B: 下記のように、アルコール系溶媒の 存在下約-20から+90℃の温度でハロアルキルシリ ルエーテル類および多ハロゲン化物を金属の多硫化物と 反応させると、特に有利に、本発明に従う補強剤の製造 が実施される:

 $R^1R^2R^3Si-X-Ha1 + Ha1-Y-Ha1 + MeS_x \rightarrow$ 

 $R^1R^2R^3Si-X_x-(Y-S_x)_m-X-SiR^1R^2R^3$  + MeHal この好適に用いる金属の多硫化物は、Meがリチウム、 ナトリウムまたはカリウムを表しそしてxが2から6の 数を表すものである。好適に用いるアルコール系溶液は メタノール、エタノール、プロパノール、ブタノール、 アミルアルコール、ヘキシルアルコール、オクタノー ル、エチレングリコールおよびプロピレングリコール、

★これらの異性体である。

【0023】本発明に従う補強用添加剤は、純粋な形態 および不活性な有機もしくは無機担体に付着させた形態 10 の両方で、該ゴム混合物に添加可能である。適切な担体 材料は特にシリカ、天然もしくは合成ケイ酸塩、酸化ア ルミニウムおよびカーボンブラックである。

6

【0024】下記のものが本発明に従う加硫ゴムに適切 な充填材である:

- 例えば溶媒からケイ酸塩を沈澱させるか、或は比表 面積が5から1000m<sup>2</sup>/g、好適には20から40 Om<sup>2</sup>/g(BET表面積)であり初期粒子サイズが1 00から400nmであるハロゲン化ケイ素の火炎加水 分解を行うことによって製造される、高度に分散してい るシリカ。このシリカはまた任意に他の金属酸化物、例 えばA1、Mg、Ca、Ba、Zn、Zr、Tiなどの 酸化物と一緒の混合酸化物として存在し得る、
- BET表面積が20から400m<sup>2</sup>/gであり初期 粒子サイズが10から400nmである合成ケイ酸塩、 例えばケイ酸アルミニウムまたはアルカリ土類のケイ酸 塩、例えばケイ酸マグネシウムまたはケイ酸カルシウム など、
- 一 天然のケイ酸塩、例えばカオリンおよび他の天然に 存在しているシリカ、
- 30 ガラス繊維およびガラス繊維製品(ガラス繊維マッ ト、フィラメント) またはビード。

【0025】好適には、BET表面積が20から400 m<sup>2</sup>/gである、高度に分散しているシリカを用いる。

【0026】各場合とも用いるゴム量を基準にして0か ら150重量%、好適には10から100重量%の量 で、上述した充填材を用いる。加うるに、上記充填材に カーボンブラックを添加してもよい。これに関連して用 いるべきカーボンブラックは、ランプブラック(1am pblack)方法、ファーネス(furnace)方 法またはサーマルブラック(thermal blac k) 方法で製造され、これらは20から200m<sup>2</sup>/g のBET表面積を示す。その例はSAFブラック、IS AFブラック、IISAFブラック、HAFブラック、 FEFブラックまたはGPFブラックである。

【0027】上記充填材は単独に使用可能であるか、或 は互いに混合してもよい。特に好適な態様では、これら のゴム混合物は、高度に分散しているシリカの如き軽量 ( 1 i g h t ) 充填材とカーボンブラックとの混合物を 充填材として含んでおり、ここで、この混合物のカーボ ブタンジオールおよび/またはヘキサンジオールおよび★50 ンブラックに対する軽量充填材の比率は0.05から2

○、好適には○. 1から10である。本発明に従うゴム 混合物で用いる加硫剤はパーオキサイド類、硫黄、酸化 マグネシウムおよび酸化亜鉛であり、これらに公知の加 硫促進剤、例えばメルカプトベンゾチアゾール、メルカ プトスルフェンアミド類、チウラム類およびチオカーボ ネート類などを加えてもよい。これらの加硫促進剤およ び加硫剤の両方とも個別に使用可能であるか、或は互い に混合してもよい。硫黄が加硫剤として用いるに特に好 適である。この加硫剤および加硫促進剤を各々、各場合 適には0.1から5重量%の量で用いる。

【0028】勿論、本発明に従うゴム混合物に、さらな るゴム用添加剤、例えば反応促進剤、抗酸化剤、熱安定 剤、光安定剤、抗オゾン剤、加工剤、軟化剤、粘着付与 剤、発泡剤、染料、顔料、ワックス類、増量剤、有機 酸、反応遅延剤、金属酸化物、並びに活性化剤、例えば トリエタノールアミン、ポリエチレングリコール、ヘキ サントリオールなどを添加してもよく、これらは全てゴ ム技術者によく知られている。

【0029】通常量(各場合とも用いるゴムを基準にし て0.1から30重量%)で上記ゴム用添加剤を用い る。助剤物質の最も有利な量は予備試験で容易に確立可 能であり、この量は付随的に、該加硫ゴムの意図した個 々の用途に依存している。

【0030】本発明に従うゴム混合物の製造では、天然 ゴム以外にまた合成ゴムも適切である。好適な合成ゴム の例はW. Hofmann「Kautschuktec hnologie, Gentner Verlag, Stuttgart、1980の中に記述されている。 これらにはポリブタジエン、ブタジエンーアクリル酸C 1-4アルキルエステル共重合体、ポリクロロプレン、ポ リイソプレン、スチレン含有量が1から60重量%、好 適には20から50重量%であるスチレンーブタジエン 共重合体、イソブチレンーイソプレン共重合体、アクリ ロニトリルの含有量が5から60重量%、好適には10 から50重量%であるブタジエンーアクリロニトリル共 重合体、部分水添または完全水添されているブタジエン アクリロニトリル共重合体、並びにエチレンープロピ レンージエン共重合体などが含まれる。勿論、これらの ゴムはまた互いの混合物として使用可能である。特に、 任意にシリルエーテル類または他の官能基で改質されて いてもよい、50℃以上のガラス温度を示す、アニオン 重合させたスチレンーブタジエン溶媒ポリマー類および それらとジエンゴムとの混合物が、自動車用タイヤの製 造で興味の持たれるものである(例えばヨーロッパ特許 出願公開第447 066号を参照)。

\*【0031】通常様式で、公知の混合装置、例えばロー ル、ニーダーおよび押出し機を用い、混合物を100℃ から200℃の温度にしそして1から1000秒~1のせ ん断率をかけながらゴム混合物の製造を実施する。

8

【0032】好適には、この混合過程の最初の部分を行 っている間に、混合物を100℃から200℃の温度に しそして上述したせん断率をかけながら本発明に従う補 強用添加剤と共に充填材を加える。しかしながら、この 添加はまた、後で、例えば硫黄および加硫促進剤と一緒 とも用いるゴムを基準にして0.1から10重量%、好 10 により低い温度である40から100℃の温度で行うこ とも可能である。

> 【0033】通常様式で本発明に従うゴム混合物の加硫 を行うことができる(例えば、G. Alliger、 I. J. Sjothun [Vulcanization o of Elastomers, Reinhold Publishing Corporation, N ew York、1964参照)。本明細書では、任意 に10から200バールの圧力下、約100から200 ℃、好適には130から180℃の温度で加硫を実施す る。

> 【0034】本発明に従う加硫ゴムは、特に複合体の製 造、例えばケーブル被覆剤、管材料、トランスミッショ ンベルト、コンベヤベルト、ロール、靴底、シーリング 環および制動装置などの製造、好適にはタイヤの製造で 用いるに適切である。

[0035]

### 【実施例】

#### 実施例1

20

(EtO) 3 Si-CH2 CH2 CH2-S4-CH2 CH2-S4-CH2 CH2 CH2-Si (OE t)3:

50mLの無水エタノールの中に溶解させた47.6g (0.2モル)の3-メルカプトプロピルトリエトキシ シランと9.4g(0.1モル)の1,2ージメルカプ トエタンに、5-10℃で、27.0g(0.2モル) の二塩化二硫黄を加えた。この溶液を室温で20時間撹 拌した後、真空下でその溶媒とその溶解している塩化水 素ガスを除去した。若干粘性を示す黄色油状物が69. 1g(99.6%)得られた。

 $[0036]^{1}H-NMR (CDC1_3):0.7-0.$ 8ppm (多重線、4プロトン)、1.2-1.3pp m (三重線、18プロトン)、1.8-2.0ppm (4プロトン)、2.8-3.1ppm (多重線、4プ ロトン)、3.3-3.5ppm(多重線、4プロト ン)、3.7-3.9ppm(四重線、12プロト ン)。

[0037]

元素分析: С Η S Si 計算值 34.6 6.6 36.9 8.1 % 測定值 34.6 6.8 37.2 7.5 %

(OEt)₃:

50mLの無水エタノールの中に溶解させた47.6g (0.2モル)の3ーメルカプトプロピルトリエトキシ シランと18.8g(0.2モル)の1,2-ジメルカ プトエタンに、5-10 $^{\circ}$ で、40.5 $^{\circ}$ 6(0.3モ ル)の二塩化二硫黄を加えた。この溶液を室温で20時\*

元素分析:	С	Н
計算值	31.1	5.9
測定値	31.1	6.1

#### 実施例3

(EtO) 3 Si -CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> -S<sub>4</sub> -  $(-CH_2 CH_2 -S_4)$  5 - CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> -Si (OEt)3:

50mLの無水エタノールの中に溶解させた23.8g (0.1モル)の3-メルカプトプロピルトリエトキシ シランと23.5g(0.25モル)の1,2ージメル カプトエタンに、5-10℃で、40.5g(0.3モ ル)の二塩化二硫黄を加えた。この溶液を室温で20時 間撹拌したが、これを行っている間に、淡黄色固体が析 出して来た。次に、真空下でその溶媒とその溶解してい る塩化水素ガスを除去し、最終的に温度を90℃にまで 20 上昇させた。

#### 【0039】実施例4

(EtO) 3 Si -CH2 CH2 CH2 -S4 -CH2 CH2 CH2 CH2 -S4 -CH2 CH2 -Si

ナトリウムエチラートが20重量%入っているエタノー ル溶液の17g(0.5モル)に室温で硫化水素を8. 5g(0.25モル)導入した。次に、硫黄を24g (0.75モル)加えた後、この反応混合物を1時間か けて70°Cにまで加熱した。次に、60.1g(0.2 5モル)の3-クロロプロピルトリオキシシランを70 ℃で滴下した後、同じ温度で撹拌を1時間実施し、そし て1,4-ジクロロブタンを15.9g(0.125モ ル)加えた。還流温度で5時間撹拌した後、この反応混 合物を沪過し、そしてその沪液を真空下で蒸発させるこ とによって濃縮を行った。黄色がかった褐色油状物が8 5g(93%)得られた。

 $[0040]^{1}H-NMR (CDC1_{3}):0.7-0.$ 8ppm (多重線、4 Si-CH2プロトン)、1. 2-1.3ppm (三重線、18 CH₃プロトン)、 1. 7-2. Oppm (多重線、8 C-CH2-Cプ ロトン)、2.7-3.1ppm(多重線、8 S-C  $H_2$ -Cプロトン)、3.8-3.9ppm(四重線、 12 O-CH<sub>2</sub>-Cプロトン)。

#### 【0041】実施例5

(EtO) 3 Si -CH2 CH2 CH2 -S4 -CH2 CH2 CH2 CH2 CH2 CH2 CH2 -S4 -CH2 CH2 CH<sub>2</sub>-Si (OEt)<sub>3</sub>:

50mLの無水エタノールの中に溶解させた47.6g (0.2モル)の3ーメルカプトプロピルトリエトキシ シランと15g(0.1モル)の1,6-ジメルカプト ヘキサンに、5-10℃で、HC1を遊離させながら2%50 撹拌を1時間継続した。次に、1, 3-ジクロロプロパ

\*間撹拌した後、真空下でその溶媒とその溶解している塩 化水素ガスを除去し、温度を最終的に90℃に上昇させ た。若干粘性を示す黄色油状物が81g(98.2%)

1.0

[0038]

得られた。

S Si 45.2 6.6 % 45.0 6.8 %

10%7.0g(0.2モル)の二塩化二硫黄を加えた。次 に、この反応混合物を室温で20時間撹拌した後、真空 下でその溶媒とその溶解している塩酸を除去した。低い 粘性を示す黄色油状物が73.9g(98.5%)得ら れた。

 $[0042]^{1}H-NMR (CDC1_3):0.7-0.$ 8ppm (多重線、Si-CH2プロトン)、1.2-1. 3ppm (三重線、CH<sub>3</sub>プロトン)、1. 4-1.5ppm(多重線、CH2プロトン)、1.7-2. Oppm(多重線、C-CH<sub>2</sub>-Cプロトン)、 2.6-3.1ppm (多重線、S-CH2-Cプロト ン)、3.7-3.9ppm(四重線、O-CH2-C プロトン)。

#### 【0043】実施例6

(EtO) 3 Si-CH2 CH2 CH2 -S4 - (CH2 CH2 CH2 CH2 CH2 CH2 CH2 -S4) 2-CH2 CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> -Si (OEt)<sub>3</sub>:

50mLの無水エタノールの中に溶解させた47.6g (0.2モル)の3ーメルカプトプロピルトリエトキシ シランと30g(0.2モル)の1,6-ジメルカプト ヘキサンに、5-10℃で、40.5g(0.3モル) 30 の二塩化二硫黄を加えた。次に、この反応混合物を室温 で20時間撹拌した後、真空下でその溶媒とその溶解し ている塩酸を除去した。若干粘性を示す黄色油状物が9 5.2g(97%)得られた。

 $[0.044]^{1}H-NMR (CDC1_3):0.7-0.$ 8ppm (多重線、Si-CH2プロトン)、1.2- 7ppm(三重線、CH₃プロトン)、1.4-1. 5ppm (多重線、CH2プロトン)、1. 7-2. Oppm(多重線、C-CH<sub>2</sub>-Cプロトン)、 3. 7-3. 9ppm (四重線、O-CH2-Cプロト

#### 【0045】実施例7

(EtO) 3Si-CH<sub>2</sub> CHCH<sub>2</sub>-S- $(CH_2$  CHOHCH<sub>2</sub>-S<sub>4</sub>) 2-CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub>-Si

270mLのエタノールの中に51.0g(0.75モ ル)のナトリウムエチラートが入っている溶液に硫化水 素を12.75g(0.375モル)導入した。次に、 硫黄を36g(1.125モル)加えた後、この反応混 合物を70℃で1時間半撹拌した。次に、60.1gの 3-クロロプロピルトリエトキシシランを滴下した後、

ノールを32.3g(0.25モル)加えた。 還流下で 8時間撹拌した後、この反応混合物を沪過し、そしてそ の溶媒を真空下で除去した。黄色がかった褐色油状物が 108 g得られた。

【0046】SiO2を充填したSBR加硫ゴム内でこ の新規な補強剤が示す活性の試験

\* 内部温度が150℃のニーダー内で下記の混合物を調製 した。次に、50℃のロール上で硫黄と促進剤を混合し た。加熱可能なプレスの中でこの混合物を25分間かけ て160℃に加熱することにより、加硫を実施した。

1 2

[0047]

マラ (古性の)試験	*				
組成	比較1	比較2	Α	В	С
SBRゴム(Buna EM 1500)	70	70	70	70	70
SBRゴム(Buna EM 1778)	41	41	41	41	41
シリカ(Vulkasil S)	50	50	50	50	50
酸化亜鉛	3	3	3	3	3
ステアリン酸	2	2	2	2	2
ジエチレングリコール	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5
クマロン樹脂(B2/75)	5	5	5	5	5
オクチル化ジフェニルアミン	1	1	1	1	1
(Vulkanox OCD)					
ビスートリエトキシシリル	-	3.5	_	_	-
プロピルテトラスルフィド					
(ドイツ特許出願公開					
第2 255 577号に従う)					
実施例5に従う化合物	-	-	3.5	-	-
実施例6に従う化合物	-	-	-	3.5	-
実施例4に従う化合物	-	_	-	-	3.5
ロール上/50℃で混入					
テトラメチルチウラム	0.1	0.1	0.1	0.1	0.1
ジスルフィド					
硫黄	2	2	2	2	2
シクロヘキシルメルカプト	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5
ベンゾチアゾール					
スルフェンアミド					
加硫ゴムの機械特性					
モジュラス300(M Pa)	1.37	7.49	7.69	7.93	7.4
強度(MPa)	12.3	17.1	12.7	14.1	17.4
伸び(%)	911	548	460	488	551
硬度(ショアA)	56	64	65	65	65
弾性(70℃)	44	60	60	60	60
摩耗(DIN 53516)	279	-	139	137	128
tanデルタ(60℃)	0.169	0.104	0.100	0.093	-
・怒囲い分えルム腸は北骨に大ち	トナッカボ	※ 65年 で	<b>→ 11.4</b> 44	提升力率	<b>対記を田</b> 辺

上記試験により、本発明に従う化合物は非常に有効な補 ュラスが明らかに改良されていること、硬度が高くなっ ていること、そして耐摩耗性が改良されていることから 明らかである。60℃のtanデルタとして測定した動※

※的エネルギー損失は、補強用添加剤を入れなかった加硫 強用添加剤であることが確認された。このことは、モジ 40 ゴムのそれよりも明らかに低く、実際、ドイツ特許出願 公開第2255 577号に従う比較コンパンドよりも 低かった。

フロントページの続き

(72)発明者 ヘルマンーヨゼフ・バイデンハウプト ドイツ52388ネルフエニツヒ・プフアルラ ーーフオルストーシュトラーセ3

(72)発明者 ウルリヒ・アイゼレ ドイツ51375レーフエルクーゼン・アルフ レートークビンーシュトラーセ13

PAT- NO: JP407258474A

DOCUMENT-IDENTIFIER: JP 07258474 A

TITLE: RUBBER MIXTURE CONTAINING

REINFORCING ADDITIVE INCLUDING

SULFUR AND SILICON

PUBN- DATE: October 9, 1995

INVENTOR-INFORMATION:

NAME COUNTRY

SCHOLL, THOMAS N/A

WEIDENHAUPT, HERMANN-JOSEF DR. N/A

EISELE, ULRICH N/A

ASSIGNEE- INFORMATION:

NAME COUNTRY

BAYER AG N/A

APPL- NO: JP07060091

APPL-DATE: February 24, 1995

INT- CL (IPC): C08L021/00, C08J003/24, C08K005/54

## ABSTRACT:

PURPOSE: To provide a rubber mixture containing a vulcanizing agent, a filler, optionally other rubber additives and a specific amount of a specific reinforcing additive which can produce tires showing a low rolling resistance combined with a good wet skid resistance and a high abrasion resistance.

CONSTITUTION: A desired rubber composition comprises a vulcanizing agent, a filler, optionally other rubber additives and 0.1-

15 wt.%reinforcing additive of formula I (wherein R

COPYRIGHT: (C)1995,JPO